

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

CONFÉDÉRATION SUISSE CONFEDERAZIONE SVIZZERA

REC'D 2 1 FEB 2005

Bescheinigung

Die beiliegenden Akten stimmen mit den ursprünglichen technischen Unterlagen des auf der nächsten Seite bezeichneten Patentgesuches für die Schweiz und Liechtenstein überein. Die Schweiz und das Fürstentum Liechtenstein bilden ein einheitliches Schutzgebiet. Der Schutz kann deshalb nur für beide Länder gemeinsam beantragt werden.

Attestation

Les documents ci-joints sont conformes aux pièces techniques originales de la demande de brevet pour la Suisse et le Liechtenstein spécifiée à la page suivante. La Suisse et la Principauté de Liechtenstein constituent un territoire unitaire de protection. La protection ne peut donc être revendiquée que pour l'ensemble des deux Etats.

Attestazione

I documenti allegati sono conformi agli atti tecnici originali della domanda di brevetto per la Svizzera e il Liechtenstein specificata nella pagina seguente. La Svizzera e il Principato di Liechtenstein formano un unico territorio di protezione. La protezione può dunque essere rivendicata solamente per l'insieme dei due Stati.

1 6. Feb. 2005 Bern,

Eidgenössisches Institut für Geistiges Eigentum Institut Fédéral de la Propriété Intellectuelle Istituto Federale della Proprietà Intellettuale

Administration Patente Administration des brevets Amministrazione dei brevetti

Jenni Heinz

PRIORITY

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Hinterlegungsbescheinigung zum Patentgesuch Nr. 00300/04 (Art. 46 Abs. 5 PatV)

Das Eidgenössische Institut für Geistiges Eigentum bescheinigt den Eingang des unten näher bezeichneten schweizerischen Patentgesuches.

Titel:

Salze von Clopidogrel.

Patentbewerber: Siegfried AG Untere Brühlstrasse 4 4800 Zofingen

Vertreter:

Braun & Partner Patent-, Marken-, Rechtsanwälte Reussstrasse 22 CH-4054 Basel

Anmeldedatum: 24.02.2004

Voraussichtliche Klassen: C07D

Uebertragen an:

Siegfried Generics International AG Untere Bühlstrasse 4 4800 Zofingen (Inhaber/in)

reg: 29.10.2004

			1.0	
,				
	4			



P1403CH

Siegfried AG



Salze von Clopidogrel

Die vorliegende Erfindung betrifft Salze von Clopidogrel, insbesondere neue polymorphe Formen von Clopidogrel-Hydrobromid, sowie Salze von Clopidogrel mit Benzolsulfonsäure (Besylat), mit para-Toluolsulfonsäure (Tosylat), mit Naphthalin-2-sulfonsäure (Napsylat) und mit Oxalsäure (Oxalat).

10 Clopidogrel ist eine pharmazeutisch wirksame Verbindung und ist an sich bekannt. Mit Clopidogrel wird das rechtsdrehende S-Enantiomer von alfa-(2-Chlorphenyl)-6,7-dihydro-thieno[3,2-c]pyidin-5(4H)essigsäuremethylester bezeichnet, welches der chemischen Formel (I) entspricht:

In diesem Sinne betrifft die vorliegende Erfindung neue polymorphe Strukturen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid sowie neue Salze von (+)-(S)-Clopidogrel, wie diese vorgehend genannt sind. Die vorliegende Erfindung betrifft auch Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen sowie pharmazeutisch aktive Zusammensetzungen, welche mindestens eine erfindungsgemässe Verbindung in an sich bekannten Konzentrationen enthalten.

In EP 0 099 802 sind das racemische Gemisch sowie die beiden enantiomeren Formen von Clopidogrel beschrieben. In EP 1 087 976 sind weitere Salze von Clopidogrel beschrieben.

Die vorliegende Erfindung betrifft fünf neue polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, welche hierin als polymorphe "Form A", polymorphe "Form B", polymorphe "Form C", polymorphe "Form D" und als polymorphe "Form E", bezeichnet sind.

Diese fünf polymorphen Formen unterscheiden sich voneinander sowohl in ihren Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) als auch im Infrarot-Spektrum. In der vorliegenden Beschreibung werden die XRPD-Peaks zur Unterscheidung verwendet.

Die charakteristischen XRPD-Peaks der polymorphen Formen A, B, C, D und E sind ausgedrückt in Grad 20 mit einer Genauigkeit von ±0.2 Grad 20, und befinden sich bei folgenden in Tabelle 1 aufgelisteten Streuwinkeln.

Tabelle 1:

5

10

Form	Winkel [20°]:	relative Intensität
A	9.83 10.35 19.98 23.03	mittel mittel stark stark
В	9.49 10.39 12.87 19.53	mittel mittel mittel stark
С	8.20 8.92	stark stark
D	9.76 10.40 19.50 23.01	mittel schwach-mittel stark stark
E .	7.72 9.27 9.88 11.91	mittel mittel mittel mittel

Die vorliegende Erfindung betrifft auch Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemässen polymorphen Formen.

Clopidogrel-Hydrobromid der Form A erhält man, indem man Clopidogrel-Hydrobromid bei moderaten Temperaturen, insbesondere bei einer Temperatur im Bereich von 0°C bis 60°C, aus einem organischen Lösungsmittel, vorzugsweise aus einem Ester, Ether, einem Keton, einem Alkohol oder Nitril, oder einem Gemisch dieser Verbindungen, vorzugs-10 weise aus Aceton, Essigsäureethylester, Diisopropylether, tert.-Butyl-methylether, Methyl-isobutylketon, Dichlormethan, Toluol, Isobutyronitril, Isopropanol, kristallisiert. Das für die Kristallisation verwendete Clopidogrel-15 Hydrobromid kann man in situ in demselben Lösungsmittel durch Vereinigung von Clopidogrel Base mit Bromwasserstoff (HBr) herstellen. Man kann aber auch bereits vorhandenes Clopidogrel-Hydrobromid durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel 20 oder Lösungsmittelgemisch gewinnen.

Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form B stellt man her, indem man Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch durch rasches 25 Überschreiten der Sättigungskurven, vorzugsweise durch schnelle Zugabe eines Antisolvens oder durch Verdampfungskristallisation, auskristallisiert bzw. ausfällt. Geeignete Lösungsmittel sind Aceton oder Dichlormethan. Geeignete Antisoventien sind aliphatische Kohlenwasserstoffe. Lö-30 sungsmittel (Solventien) und Antisolventien unterscheiden sich in ihrer Polarität bzw. der Löskraft für das Clopidogrel Hydrobromid, sie sind jedoch gut miteinander mischbar. Vorzugsweise verfährt man bei einer Temperatur von 35 0°C bis 60°C. Das dafür verwendete Clopidogrel-Hydrobromid

kann man in situ als Lösung in demselben Lösungsmittel durch Vereinigung von Clopidogrel Base mit Bromwasserstoff herstellen. Man kann aber auch bereits vorhandenes Clopidogrel-Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie beschrieben lösen. Form B wird durch rasches Ausfällen mit Antisolvens erhalten oder durch rasche Lösungsmittelabstraktion durch Techniken wie beispielsweise Sprühtrocknung.

5

Clopidogrel Hydrobromid der Form C erhält man, indem man 10 Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch, vorzugsweise aus Acetonitril kristallisiert. Form C kann durch dieselben Techniken wie Form A erhalten werden, ausschlaggebend welche Form gebil-15 det wird, ist das verwendete Lösungsmittel. Das für die Kristallisation verwendete Clopidogrel-Hydrobromid kann man in situ in demselben Lösungsmittel durch Vereinigung von Clopidogrel Base mit Bromwasserstoff herstellen. Man kann aber auch bereits vorhandenes Clopidogrel-Hydrobromid durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus 20 der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gewinnen.

Clopidogrel Hydrobromid der Form D erhält man entweder durch Vereinigung von Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel oder durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch. Form D wird erhalten beim Einsatz von Isopropanol bei ca. 40°C, vorzugsweise im Bereich von 35°C bis 45°C. Bevorzugt wird die Kristallumwandlung aus der Suspension.

Clopidogrel Hydrobromid der Form E erhält man entweder durch Vereinigung von Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel oder durch Umkristallisation irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch. Geeignete Lösungsmittel sind: Gemische aus Halogenkohlenwasserstoffe wie beispielsweise Dichlormethan (Lösungsmittel, Solvens) und aliphatischen Kohlenwasserstoffen (Antisolvens). Die Herstellung von Clopidogrel der Form E gelingt beim langsamen Unterschreiten der Sättigungskurve durch beispielsweise langsames Verdampfen des Solvenses aus der Lösung von Solvens, Antisolvens und Clopidogrel Hydrobromid.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch Salze von Clopidogrel mit ausgewählten organischen Sulfonsäuren, insbesondere Clopidogrel Besylat, Clopidogrel Tosylat, Clopidogrel Napsylat, Clopidogrel Oxalat sowie Clopidogrel Maleat.

Clopidogrel Besylat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Benzolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel miteinander zur Reaktion bringt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole, Ether und Nitrile. Als Lösungsmittel bevorzugt ist Methanol. Vorzugsweise wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert, d.h. beispielsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

Clopidogrel Tosylat stellt man her, indem man equimolare

Mengen von para-Toluolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in
einem geeigneten Lösungsmittel miteinander zur Reaktion
bringt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise
Alkohole, Ether und Nitrile. Als Lösungsmittel bevorzugt
wird Methanol. Vorzugsweise wird die Verbindung durch

Lösungsmittelabstraktion isoliert.

Clopidogrel Napsylat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Naphtahlin-2-sulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel umsetzt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole, Ether, Nitrile und Wasser. Als Lösungsmittel bevorzugt sind Isopropanol, Wasser, Diisopropylether. Alternativ kann man Clopidogrel Napsylat auch durch Umsalzen aus Clopidogrel Salzen (z.B. aus Clopidogrel Hydrobromid) und Naphthalin-2-sulfonsäure oder einem Salz davon, z.B. Natrium-2-naphthylsulfonat, herstellen.

Clopidogrel Oxalat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Oxalsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel umsetzt. Solche geeignete Lösungsmittel sind im vorgehenden Absatz genannt. Vorteilhaft wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert.

Clopidogrel Maleat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Maleinsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, wie im vorgehenden Absatz genannt, umsetzt. Vorteilhaft wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert. Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung. In den <u>Figuren 1-8</u> sind die XRPD-Diagramme der beanspruchten Verbindungen dargestellt.

Beispiel 1

5

10

15

20

25

30

35

160 g Clopidogrel Base werden in 260 g Aceton gelöst. In diese Lösung wird unter Eiskühlung solange Bromwasserstoff Gas eingeleitet bis der pH-Wert der Lösung (gemessen mit feuchtem Indikator-Papier) bei 2 (zwei) liegt. Mit zunehmender HBr-Konzentration beginnt Clopidogrel Hydrobromid zu kristallisieren. Die entstandene Suspension wird auf 0°C gekühlt und 2 Stunden gut gerührt. Der Feststoff wird mittels Vakuumfiltration isoliert und mit kaltem Aceton gewaschen. Die Feuchtware wird im Vakuum bis zur Gewichts-



konstanz getrocknet. Man erhält 130 g Clopidogrel Hydro-

bromid der Form A mit folgenden Eigenschaften:

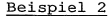
HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: 143°C

3										
	IR (K	Br Pres	ssling)	[cm ⁻¹	bei % T	ransmi	ssion]:			
	3484	678;	3075	768;	3005	58%;	2952	50%;	2704	598;
	2628	46%;	2476	21%;	1753	38;	1593	73%;	1474	378;
	1437	178;	1404	378;	1349	42%;	1319	18%;	1297	20%;
10	1226	88;	1180	22%;	1135	55%;	1056	37%;	983	59%;
	965	45%;	919	65 % ;	885	75%;	845	468;	789	61%;
	762	24%;	740	30%;	706	51%;	626	86%;	597	728;
	C 2 4	700 -	A = A	700						

15 XRPD [Cu Ka₁]:

XRPD [Cu κα ₁]:	
Winkel $[2\theta \circ]$:	Rel. Intensität [%]
9.83	33
10.35	22
13.24	14
14.01	51
14.37	30
16.40	8
17.44	10
18.39	18
19.22	18
19.68	18
19.98	100
20.73	16
22.08	25
22.53	19
23.03	90
25.93	11
26.26	30
26.44	34
27.13	11
27.49	11
28.01	28
28.91	37
29.29	8
29.85	16
30.71	10
31.42	12
31.75	34
33.17	19
36.22	9
37.33	7
40.16	9
41.58	10
42.23	10
48.92	7
	<u></u>



5

15

10 g Clopidogrel Hydrobromid (Form A) werden in 60 g Aceton unter leichtem Erwärmen vollständig gelöst. Diese Lösung wird in einem gross dimensionierten Rundkolben unter Rühren evakuiert, wobei das Lösungsmittel entfernt wird und Clopidogrel Hydrobromid ausfällt. Es verbleibt ein weisser Rückstand von 10 g von Clopidogrel Hydrobromid

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

der Form B mit folgenden Eigenschaften:

10 DSC: Endothermie-Maximum: schwacher Peak bei ca. 130°C

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]: 2952 50%; 2479 1708 3436 398; 27%; 1754 38; 50%; 1636 1480 1296 698; 38%; 1437 13%; 1320 26%; 26%; 448; 1224 13%; 1179 25%; 1134 648; 1056 1038 46 478; 1011 963 63%; 917 788; 883 76%; 843 60%; 788 688; 762 26%; 727 418; 627 798; 597 65%; 531 768; 455 67%.

XRPD [Cu $K\alpha_1$]:

Winkel [20°]:	Rel. Intensität [%]
9.50	34.95
10.39	34.57
12.87	24.42
13.74	23.08
14.14 16.13	38.5
16.13	31.84
16.86	20.24
18.52	18.04
19.53	100
20.88	44.26
21.63	20.92
22.34	18.09
22.93	47.93
23.23	52.29
23.60	17.76
24.83	32.92
25.12	47.4
25.41	40.78
27.25	24.32
27.54	26.55
28.50	25.57
29.01	30.56
30.07	16.68
30.67	19.36
31.23	19.37
31.53	14.47
32.26	29.23
33.57	15.51
34.16	10.02
36.09	10.93
36.83	12.91
40.70	11.28
44.15	11.06
48.63	8.98
9.50	34.95



Beispiel 3

13 g Clopidogrel Hydrobromid (Form A) werden in 30 ml Acetonitril suspendiert und mehrere Stunden bei Raumtemperatur verrührt. Anschliessend wird der Feststoff mittels

Vakuumfiltration isoliert. Die Feuchtware wird bis zur Gewichtskonstanz im Vakuum getrocknet. Man erhält 11 g Clopidogrel Hydrobromid der Form C mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

10 DSC: Endothermie-Maximum: 145°C

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]: 51%; 56%; 2952 51%; 2910 3003 65%; 3064 48%; 3437 1439 218; 1480 448; 2533 1758 1593 778; 24%; 38; 1320 32%; 1295 12%; 1217 178; 15 1392 478; 1348 448; 973 598; 51%; 1031 448; 1015 438; 1071 1178 188; 784 76%; 63%; 891 698; 838 65%; 911 728; 952 84%; 718; 536 68%; 591 756 228; ... 712 ·338; 624 456 74%.

XRPD [Cu Ka₁]:

Rel. Intensität [%]
63
100
21
21
22
52
45
17
22
27
23
14
25
28
74
55
25
25
21
15
18
22
22
11



Beispiel 4

1 g Clopidogrel Hydrobromid (Form B) wird in 2 ml Iso5 propanol suspendiert und über Nacht bei 40°C verrührt.
Anschliessend wird der Feststoff mittels Vakuumfiltration isoliert. Die Feuchtware wird bis zur Gewichtskonstanz im Vakuum getrocknet. Man erhält 0.8 g Clopidogrel Hydrobromid der Form D mit folgenden Eigenschaften:

10 HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100% DSC: Endothermie-Maximum: 144°C

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]: 3483 58%; 3110 788; 82%; 3021 2906 3075 79%; 61%; 38; 15 2486 30%; 2362 348; 1753 1484 588; 1436 29%; 1391 47%; 1337 51%; 1316 468; 1295 228; 1260 478; 1228 19%; 1188 35%; 1136 72%; 1061 57%; 1035 51%; 1009 458; 967 668; 944 63%; 903 728; 845 698; 748 787 848; 398; 733 38%; 708 52%; 622 82%; 20 597 76%; 542 484 878; 454 80%. 918;

XRPD	[Cu	Kαι	1:

Ald D [Culton].	r
Winkel [2θ°]:	Rel. Intensität [%]
9.76	43
10.40	10
11.38	11
12.85	13
13.73	52
14.30	27
15.02	22
17.23	24
19.50	100
19.91	33
20.65	68
22.03	29
23.01	95
23.97	35
25.07	52
26.86	31
27.45	30
28.76	44
29.63	30
31.10	32
	

25 Beispiel 5

13.5 g Clopidogrel Hydrobromid werden in 140 g Dichlormethan gelöst. Der Lösung werden bei Raumtemperatur 82 g Heptan (Isomerengemisch) zugegeben (es verbleibt eine Lösung) und unter einem leichten Stickstoffstrom über Nacht verrührt. Aus der entstandenen Suspension wird der Feststoff mittels Vakuumfiltration isoliert und bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Man erhält 13 g Clopidogrel

5 Hydrobromid der Form E mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: 125°C

	TR (K	Br Pres	sslina)	[cm ⁻	bei % T	'ransmi	ssion]:			
	•	57%;	3007	64%;	2956	448;	2908	418;	2489	198;
10		•	1593	75%;	1481	40%;	1438	18%;	1397	468;
		42%;	1321		1297	13%;	1263	43%;	1229	12%;
		26%;		52%;	1034	43%;	1015	33%;	968	65%;
	951	64%;	909	728;	892	71%;	841	60%;	786	728;
		24%;	720	17%;	623	72%;	593	73%;	539	87%;
15	400	019.	156	738 .	421	86%				

XRPD	[Cu	17.~.]	٠
ARPD	լ Ն և	ռալյ	٠

ARPD [Cu kui].	
Winkel [2θ °]:	Rel. Intensität [%]
7.72	41
9.27	47
9.88	65
11.91	51
14.28	41
15.45	42
16.91	34
20.65	32
21.10	59
21.38	71
22.17	50
23.15	68
24.11	86
25.36	52
25.87	100
26.96	43
28.74	64
29.74	39
26.96 28.74	43 64

20 Beispiel 6

3.0 g Benzolsulfonsäure und 5.5 g Clopidogrel Base werden in 30 ml Methanol gelöst. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Es verbleiben 8.5 g Clopidogrel Besylat als Feststoff mit folgenden Eigenschaften:

25 HPLC Gehalt an Clopidogrel Besylat: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: keines

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]:



3437	28%;	3066	568;	2957	428;	2579	448;	1752	38;
1636	65%;	1593	76%;	1479	31%;	1444	148;	1322	36%;
1226	3%;	1159	38;	1122	48;	1069	32%;	1034	11%;
1016	68 ;	996	148;	913	698;	887	70%;	840	678 ;
759	16%;	727	10%;	694	20%;	611	48;	565	26%;
480	76%:	457	748						

XRPD [Cu $K\alpha_1$]: es gibt keine deutlichen Peaks

5 Beispiel 7

3.2 g para-Toluolsulfonsäure und 5.5 g Clopidogrel Base werden in 30 ml Methanol gelöst. Das Lösungsmittel wird anschliessend im Vakuum entfernt. Es verbleiben 8.7 g Clopidogrel Tosylat als Feststoff mit folgenden Eigen-

10 schaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel Tosylat: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: keines

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]:

3438 33%; 2957 29%; 2576 378; 1752 38; 1636 65%; 15 38; 1596 65%; 1438 14%; 1225 1157 1323 33%; 38; 48; 1033 6%; 1120 1009 48; 912 718; 840 678; 816 34%; 787 77%; 761 35%; 710 388; 681 48; 628 798; 596 688; 567 88; 478 778; 457 718.

XRPD [Cu $K\alpha_1$]:

20 es gibt keine deutlichen Peaks

Beispiel 8

52.5 g Natrium-2-naphthylsulfonat werden bei ca. 75°C in
430 ml demineralisiertem Wasser gelöst. Zu der warmen
25 Lösung wird eine Lösung aus 50 g Clopidogrel Hydrogensulfat in 200 ml Wasser gegeben. Die resultierende
Mischung wird auf Raumtemperatur gekühlt und die obere
ölige Phase abgetrennt. Das abgetrennte Oel wird in 230 g
Isopropanol gelöst. Diese Lösung wird mit Magnesiumsulfat
30 getrocknet und mit 250 g Diisopropylether verdünnt. Die
Lösung wird in der Wärme (ca. 60°C) mit Clopidogrel
Napsylat geimpft und über Nacht unter Rühren auf Raumtemperatur abkühlen gelassen. Der Feststoff wird mittels
Vakuumfiltration isoliert, mit Diisopropylether gewaschen



und anschliessend im Vakuum getrocknet. Man erhält 37 g Clopidogrel Napsylat mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel Napsylat: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: 149°C

TR (KB	r Pres	sling)	$f \text{cm}^{-1}$	bei %	Transm	nissior	n]:		
3438	578:	2969	47%;	2672	63%;	2593	598;	2362	728;
	10%;		798;	1475	54%;	1438	53%;	1329	54%;
	59%;		11%;	1171	38;	1135	29%;	1090	218;
	10%;	993	60%;	956	78%;	906	82%;	886	83%;
	748;	830	64%;	783	83%;	753	27%;	724	76%;
698	48%;	676	21%;	650	71%;	623	738 ;	597	76%;
	47%:	480	69%;	461	76%;	421	78%.		

XRPD [Cu $K\alpha_1$]:	
Winkel [2θ°]:	Rel. Intensität [%]
6.79	32
8.27	33
8.59	59
12.44	21
12.62	22
13.07	31
13.55	62
16.87	59
17.24	63
18.25	14
19.00	71
19.69	52
20.02	19
20.24	47
21.34	100
21.82	17
22.40	42
22.72	19
23.02	50
23.27	25
23.65	47
24.75	49
25.09	33
25.34	56
25.85	18
27.11	25
27.61	19
28.12	22
32.14	15
32.55	20
32.97	14
35.10	11



Beispiel 9

2.5 g Natrium-2-naphthylsulfonat werden in 60 ml Wasser gelöst. Schwebestoffe werden durch Klarfiltration abgetrennt. Dann werden 30 ml Methanol und 2.9 g Clopidogrel Hydrobromid zugegeben. Die entstandenen Lösung wird unter kräftigem Rühren langsam ca. 50% des Lösungsmittels bei Raumtemperatur entzogen. Der gebildete weisse Feststoff wird mittels Vakuumfiltration isoliert, mit Wasser gewaschen und im Vakuum bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.
10 Man erhält 3 g Clopidogrel Napsylat mit den gleichen

Beispiel 10

10 g Clopidogrel Base und 3.1 g Oxalsäure werden in 100 ml
15 Dichlormethan werden gelöst. Das Lösungsmittel wird im
Vakuum entfernt. Es verbleiben 13 g Clopidogrel Oxalat mit
folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel Oxalat: 100%.

DSC: Endothermie-Maximum: keines

20

25

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]:

Eigenschaften wie in Beispiel 8 beschrieben.

3434 52%; 2959 37%; 2564 43%; 1752 1626 148; 98; 1438 16%; 1220 1041 37%; 1013 37%; 50%; 956 40%; 27%; 838 568; 761 708 629 748; 596 688; 533 878; 62%. 457



Patentansprüche

1. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogen-bromid, als polymorphe "Form A", dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in Grad 2Θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2Θ):

10.30	Intensität
1 20.00	tel tel ark ark

10

15

5

2. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, als polymorphe "Form B", dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in Grad 2Θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2Θ):

Form	Winkel [20°]:	relative Intensität
В	9.49 10.39 12.87 19.53	mittel mittel mittel stark
ŀ		

3. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogen20 bromid, als polymorphe "Form C", dadurch gekennzeichnet,
dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im
Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in
Grad 20 mit einer Genauigkeit von ±0.2 Grad 20):

Form	Winkel [2θ°]:	relative Intensität		
С	8.20	stark		
	8.92	stark		

4. Polymorphe Formen von $(+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogen-bromid, als polymorphe "Form D", dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in Grad <math>2\Theta$ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2Θ):

Form	Winkel [20°]:	relative Intensität		
D	9.76	mittel		
1	10.40	schwach-mittel		
•	19.50	stark		
	23.01	stark		

5. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, als polymorphe "Form E", dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in Grad 2Θ mit einer Genauigkeit von ±0.2 Grad 2Θ):

Form	Winkel [20°]:	relative Intensität	
E	7.72	mittel	
	9.27	mittel	
	9.88	mittel	
	11.91	mittel	

15

5

6. Die Verbindungen Clopidogrel Besylat, Clopidogrel Tosylat, Clopidogrel Napsylat, Clopidogrel Oxalat und Clopidogrel Maleat.

20

25

7. Polymorphe Form von Clopidogrel Napsylat dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweist (ausgedrückt in Grad 2Θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2Θ):

Winkel [20°]:	relative Intensität
8.59	mittel - stark
13.55	mittel - stark
19.00	mittel - stark
21.34	stark

- 8. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel-Hydrobromid der Form A nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel-Hydrobromid bei einer Temperatur im Bereich von 0°C bis 60°C, aus einem organischen Lösungs5 mittel, vorzugsweise aus einem Ester, Ether, einem Keton, einem Alkohol oder Nitril, oder einem Gemisch dieser Verbindungen, vorzugsweise aus Aceton, Essigsäureethylester, Diisopropylether, tert.-Butyl-methylether, Methylisobutylketon, Dichlormethan, Toluol, Isobutyronitril,
 10 Isopropanol, kristallisiert.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel-Hydrobromid der Form A nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man dieses durch Umkristallisation oder durch Kristallum-wandlung aus der Suspension irgend einer Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gewinnt.

- 10. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid
 20 der polymorphen Form B nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch durch
 rasches Überschreiten der Sättigungskurven, vorzugsweise
 durch schnelle Zugabe eines Antisolvens oder durch Ver25 dampfungskristallisation, ausfällt, wobei das Lösungsmittel vorzugsweise ausgewählt ist aus Aceton und Dichlormethan und das Antisolvens vorzugsweise einen aliphatischen Kohlenwasserstoff darstellt.
- 30 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass man Form B durch rasches Ausfällen mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Sprühtrocknung, herstellt.

12. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form C nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel aus Acetonitril kristallisiert oder aus der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus Acetonitril durch Umkristallisation gewinnt.

- 13. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form D nach Anspruch 4, dadurch
 10 gekennzeichnet, dass man Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in Isopropanol bei ca. 40°C vereinigt.
- 14. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form D nach Anspruch 4, dadurch gekenn15 zeichnet, dass man Clopidogrel Hydrobromid irgendeiner Form, in Isopropanol gelöst oder suspendiert, bei ca.
 40°C, vorzugsweise im Bereich von 35°C bis 45°C, kristallisiert oder umkristallisiert.
- 20 15. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form E nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in einem Gemisch bestehend aus Halogenkohlenwasserstoffen, vorzugsweise bestehend aus Dichlormethan (Solvens) und aliphatischen Kohlenwasserstoffen (Antisolvens), vereinigt, und durch langsames Unterschreiten der Sättigungskurve, vorzugsweise durch langsames Verdampfen des Solvenses, kristallisiert.
- 30 16. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Besylat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von Benzolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether und/oder Nitril, vorzugsweise in Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vor-

zugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

- 5 17. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Tosylat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von para-Toluolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether und/oder Nitril, vorzugsweise in Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.
- 18. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Napsylat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von Naphtahlin-2-sulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether, Nitril und/oder Wasser, vorzugsweise in Isopropanol, Wasser, Diisopropylether und/oder Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.
- 18. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Napsylat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man dieses durch Umsalzen aus Clopidogrel Salzen, vorzugsweise aus Clopidogrel Hydrobromid, in Gegenwart von Naphthalin-2-sulfonsäure oder einem Salz davon, vorzugsweise Natrium-2-naphthylsulfonat, gewinnt.

25

19. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Oxalat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare35 Mengen von Oxalsäure mit Clopidogrel Base in einem geeig-

neten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether, Nitril und/oder Wasser, vorzugsweise in Isopropanol, Wasser, Diisopropylether und/oder Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

- 20. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Maleat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von Maleinsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether, Nitril und/oder Wasser, vorzugsweise in Isopropanol, Wasser, Diisopropylether und/oder Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.
- 20 21. Pharmazeutisch wirksame Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, dass diese eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1-7 in an sich bekannten Konzentrationen enthält.

Zusammenfassung

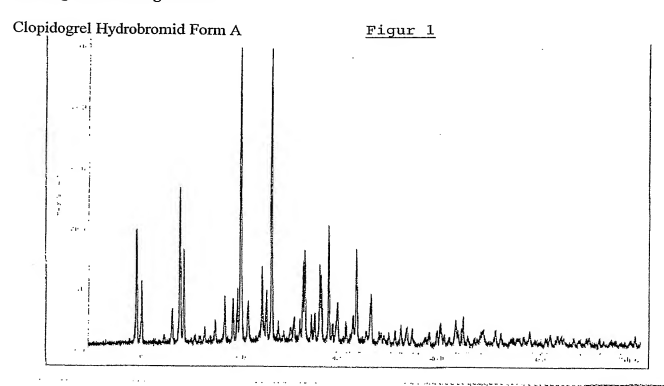
Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, als polymorphe Formen A, B, C, D und E, welche durch ihre charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagramm gekennzeichnet sind sowie die Salze Clopidogrel Besylat, Clopidogrel Tosylat, Clopidogrel Napsylat, Clopidogrel Oxalat und Clopidogrel Maleat.

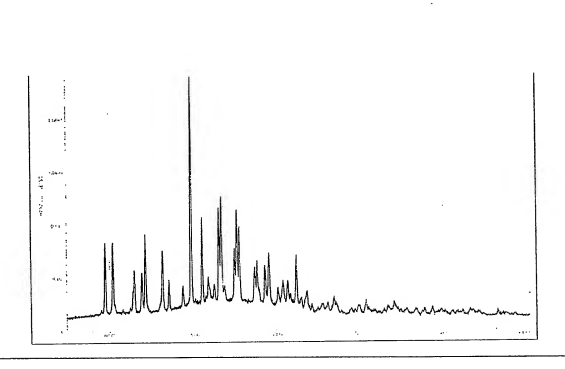
10

Unaccino miches Exemplar Exemplaire invariable Esemplare immutabile



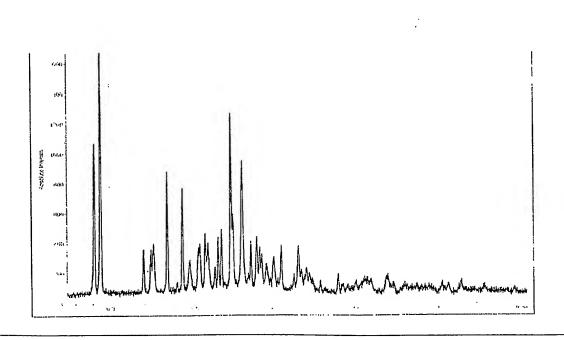
Anhang: XRPD Diagramme:





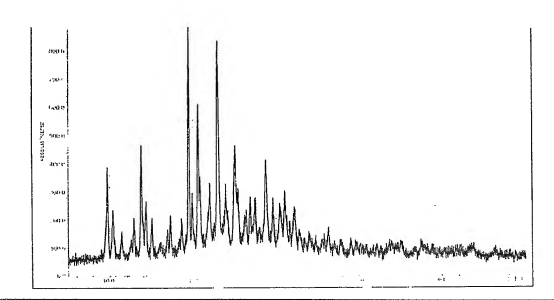
Clopidogrel Hydrobromid Form B

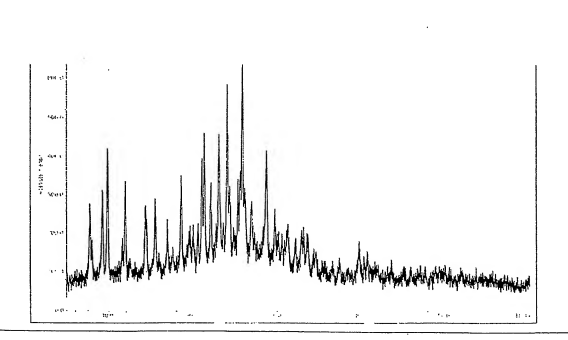
r 1gur



Clopidogrel Hydrobromid Form C Figur 3

Figur 4

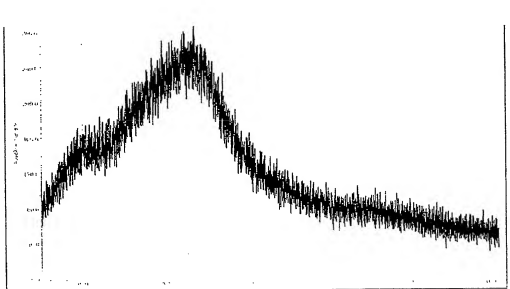




Unverandeme...3 Exemplar Exemplaire invariable Esemplare immutabile

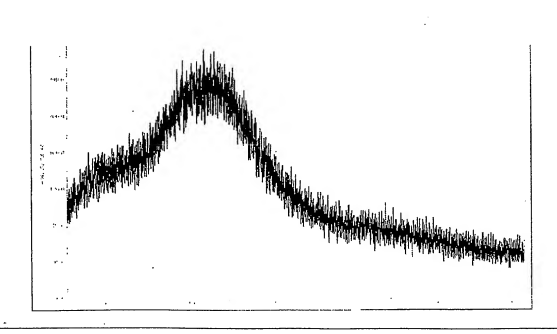
Clopidogrel Besylat

Figur 6

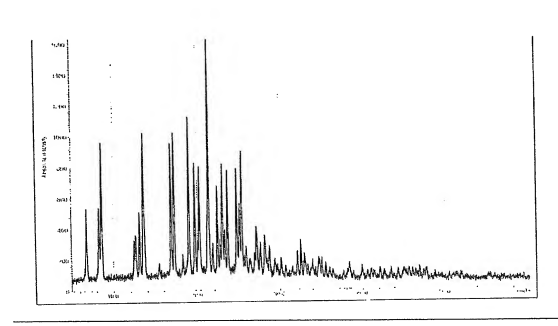


Clopidogrel Tosylat

Figur 7



Figur



PCT/**CH**20**05**/0000**86**